19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-240725

10 Int. Cl. 5 識別配号 庁内整理番号 @公開 平成3年(1991)10月28日 A 61 K 31/35 ACV 7475-4C AAN ABL ABN ABX ADP 35/78 8412-4C // C 07 D 311/30 7252-4 C 審査請求 未請求 請求項の数 4 (全6頁)

❷発明の名称 メイラード反応阻害剤

②特 願 平2-34916

②出 願 平2(1990)2月15日

⑫発 明 者 守 先 真 由 美 兵庫県尼崎市梶ケ島 8 - 6

@発 明 者 井 上 淳 大阪府摂津市正雀 4 丁目13番57号

创出 願 人 千寿 製 薬 株 式 会 社 大阪府大阪市中央区平野町 2 丁目 5 番 8 号

明細書

1. 発明の名称

メイラード反応阻害剤

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 黄ごんに含まれるフラボノイドを裏理活性 成分として含有することを特徴とする、メイラー ド反応阻害剤。
- (2) 黄ごんを水と低級アルコールとの混合液に 浸漬して加温して得られる抽出液より、被抽出液 量の2倍以上の水を加えるか又はアルコールを気 散させることにより、アルコール濃度を約25w /V%以下に低下させることによって折出して得 られるエキスを薬理活性成分として含有すること を特徴とする、メイラード反応阻害剤。
- (3) 加温の温度が約40℃乃至60℃でかつ、水と低級アルコールの混合液が水約20万至30重量部に対しメタノール又はエタノール約80万至70重量部の混合液である、特許請求の範囲第2項記載のメイラード反応阻害剤。
 - (4) パイカリンを巣理活性成分として含有する

ことを特徴とするメイラード反応阻害剤。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はメイラード反応として知られたブドゥ 都等の還元額によるタンパク質の劣化の防止に関 し、詳しくはブドウ糖がタンパク質に非酵素的に 結合して生ずるアマドリ転移生成物の生成阻害剤 に関する。本発明は更に詳しくは、黄ごんの特定 抽出エキス又はパイカリンを含有することを特徴 とするメイラード反応阻害剤に関する。

(従来の技術)

タンパク質がブドウ糖等の還元糖と非酵素的に反応(以下「グリコシル化」という。)して褐色化する反応はメイラードによって1912年に報告 [Maillard, L.C., Compt. Rend. Soc. Biol., 72: 599(1912)] されて以来、食品化学の分野においてはメイラード反応の名で広く知られてきた。すなわち、貯蔵又は加熱処理を受けた食品中でタンパク質とブドウ糖とが反応して褐色化し、ついにはタンパク質分子間に交差結合が生じることに

-167-

よりタンパク質の変成が起こることが知られていた。その後、赤血球中においてヘモグロビンの小成分であるHbai。が簡尿病患者において増加しているとのラーバーの報告(Rahbar, S., Clin. Chin. Acta, 22: 296(1968))を機に、生体内におけるブドウ糖とタンパク質との反応が注目され、Hbai。の構造の解析を通じて、メイラード反応が生体内においても起こっていることが確認されるに至った。

生体中でのメイラード反応の機構はブラウンリー等によって報告されている [Brownlee, M. et al., Science, 232:1629(1986)]。即ち、先ずブドウ糖の開環構造において存するアルデヒド基が蛋白質分子中のアミノ基と反応してシッフ塩基を形成する。このシッフ塩基は不安定であるため速やかに分子内転移反応を起こして非酵素的にアマドリ転移生成物に変換される。タンパク質が長期間体内に保持された場合、アマドリ転移生成物は徐々に脱水反応を起こして新たなブドウ糖誘導体へと変化し、これがタンパク質分子等の種々の分

するものと考えられている。

この様な背景のもとで、生体内におけるメイラ ード反応を阻害する物質の提案が行なわれつつあ り、例えば、前記ブラウンリー等によりアミノグ アニジンがインビトロ (in vitro) でメイラード 反応を阻止すること及び闘物質の投与が糖尿病ラ ットの動脈壁におけるAGEの生成を抑制する事 を発表している。また特勝昭62-142114 号明細書においてアミノグアニジン、αーヒドラ ジノヒスチジン及びリジンがアマドリ転移生成物 中の活性カルポニル基と反応してこれを封鎖し、 AGE生成を阻害することが示唆されており、特 開昭64-56614号明細書において、例えば チオセミカルパジド類、1、3-ジアミノグアニ ジン、ベンゾイルヒドラジン等、及び特開昭64 - 83059号明細書において各種グアニジン誘 導体がメイラード反応を抑制することが開示され ている。

(発明が解決しようとする課題)

上記各特開昭明細書においては、メイラード反

子と不可逆的に交差結合して架橋を形成することにより、主としてタンパク質の重合体を形成する。このような進行したグリコシル化生成物は通常 AGE (Advanced Glycosilation End product) と略称されるが、AGEの生成に伴い、タンパク質の生物学的適応性が減弱し溶解度が低下し、プロテァーゼの作用を受け難くなり、多くは黄褐色化し蛍光を発するに至る。

応の最終生成物であるAGEの生成量を指標とし てメイラード反応の阻害剤の検討を行なっている が、本発明者はメイラード反応におけるタンパク 質の重合の設階における直接的原因物質であるア マドリ転移生成物の生成自体を阻害することによ り極めて効果的なメイラード反応の阻害が期待で きるとの観点から、アマドリ転移生成物の生成阻 害作用の有無及び強さを実験上の指標とした。 タンパク質のリジン残益のモーアミノ基の非酵素 的グリコシル化によって生成するアマドリ転移生 成物である ε-N-(furonyl-methyl)-L-lysine (以下「フロシン」という。)の測定値をタンパク 質の非酵素的グリコシル化の指標となし得ること は、 Bruggemann 等 [J. Bruggemann et al., Le bensm. Unters. Forsch., 137: p. 137-143 (1968)] および finot 等 [P.A. Pinot et al., Exper Jentia, 24: p.1097-1099 (1968)] によって報告 されている。本発明者はブドウ糖含有タンパク質 水溶液を用いてフロシンを生成させることを試み、 適当な生成条件を求めて検討を重ね、それにより

確立した条件に従って種々の物質のフロシン生成 阻害効果の有無および強さについて検討した。その結果本発明者は、黄ごん(Scutellariae Radix) より水アルコール混合液等により加温下容易に抽 出して得られるエキスに強いフロシン生成阻害効 果があることを見いだし、更に検討を重ねて本発 明を完成するに至った。

(問題点を解決するための手段)

すなわち、本発明は、黄ごんに含まれるフラボノイドを選理行性成分として含有することを特徴とするメイラード反応阻害剤であり、また、黄ごんを水アルコール混合液に加温しながら浸漬することが取けることのでする、水に難溶性の折出物を受けなるエキス(以下含することを特徴という。)のであるが、更に、黄ごんに含含有である。黄ごんはコパキパナ(Scultellaria

はこれに含有される各成分についてのメイラード 反応阻害作用に関する報告は未だなく、本発明者 らの研究によって初めて明らかにされたものである。

賞ごんに含まれるフラボノイドは、賞ごんを例えば水、アルコールまたはこれらの混合液に浸漬し加熱することにより、バイカリン、バイカレイン、オウゴニンの他多数の成分を含む抽出物として得ることができる。

黄ごんよりエキスAを得るには、例えば黄ごん 末に精製水を加えて2乃至3時間40乃至60℃に加温して前処理した後、エタノールフはメタクールの又はメタクールのでかって、場合には、地で、加温では、地で、地では、地で、地域には、地で、は、アルコールを設定を対し、をは、アルコールを設定を対し、をは、では、アルコールを設定を対し、をは、では、アルコールを設定を対し、をは、ないでは、アルコールを対し、をは、ないでは、アルコールを対し、をは、ないでは、アルコールを対し、をは、ないでは、アルコールができる。エキスAは主としてバイをできる。エキスAは主としてバイ

baicalensis Gorgi (Labiatae)] の周皮を除いた 根であり、黄ごん油、黄連解毒湯、小柴胡湯、大 柴胡満その他多数の処方に配合されており、漢方 薬において重用されている生薬である。黄ごんに は、パイカリン、パイカレイン、オウゴニンその 他のフラボノイドが含有されることが知られてい る。黄ごんに含まれる成分の糞理作用としては、 黄ごんのエタノールエキス、パイカリン (baical in)及びパイカシイン (baicaleia) に胆汁排泄促 進作用、利尿作用、級下作用、抗アレルギー作用 が、メタノールエキスに抗炎症作用及び解熱作用 が、エーテルエキスには抗菌作用が、パイカリン 及びパイカレインに網細血管透過性抑制作用、抗 アセチルコリン作用、抗アナフィラキシー作用、 実験的喘息抑制作用、パイカリンには肝障害によ る血清GOT、GPT値上昇抑制作用、フラボノ イド成分に肝コレステロール、遊離脂肪酸、トリ グリセリド低下作用等が既に知られている(以上 第11改正日本薬局方解説書、D-115、19 86年)。しかしながら、黄ごんの抽出エキス又

カレインを含有し、他に少量のオウゴニンおよび 数量のパイカリンその他の塩化第二鉄メタノール による液呈色反応陽性の物質を含有する。

本発明のメイラード反応阻害剤はメイラード反応 応を原因として生ずると考えられる前述の諸疾患 の治療又は予防に用いることができる。

当該目的に供する場合、本発明のメイラード反応阻害剤は経口的に又は非経口的に投与することができる。また、非経口的投与の場合には例えば点眼剤等として局所的に投与することもできる。

本発明のメイラード反応阻害剤の投与量は、経口投与においては通常、1日量1mg~1000mgの範囲、より好ましくは1日量5mg~200mgの範囲で、また点眼液剤としての投与においては通常、0.05w/v%~5w/v%の範囲、より好ましくは0.1w/v%~2.0w/v%の範囲の水性の液として、投与を行なうことができる。ただし、投与量はこれらの記載によって必ずしも限定されるものではなく、疾患の種類、重算度及び治療計画等により適宜数定され得る。

本発明のメイラード反応阻害剤は、経口投与のための例えば錠剤、丸剤、散剤、顆粒剤若しくはカプセル剤等また点眼のための例えば点眼液剤、もしくは点眼軟膏剤等の適宜の影態にすることができる。

パイカリン、パイカレイン及びオウゴニンは市 版のもの(米山薬品工業)を使用し、エキスAは 以下の方法によって顕整して使用した。

エキスAの飼製

黄ごん末10gに精製水60mgを加え、50 でにて3時間の浸漬により前処理した後、浸渍液にエタノール180mgを加えて、50℃にて更に1時間浸漬することにより抽出を行い、温時違過して濾液を得る。加温下に該違液にセルロース約30gを添加して撹拌した後違過し、違液に違液の液量の約2倍量相当するの精製水を加え、4 でに冷却して放置し、析出物を遮取し乾燥して、エキスAとして黄色結晶0.55gを得た。

エキス人の組成

上記抽出によって得られたエキスAは、薄層クロマトグラフィー(シリカゲル Art5715:メルク社製)上、n-ブタノール:酢酸:水(40:10:50)の混合液による展開後、塩化第二鉄メタノール液(1 w // v %溶液)の噴霧による呈色反応で、標品であるパイカレイン(R f

チオ硫酸ナトリウム又はエデト酸ニナトリウム等の安定化剤、塩化ナトリウム、塩化カリウム及びグリセリン、マンニトール、ソルピトール等の等張化剤、又はポリソルベート80、シクロデキストリン等の溶解補助剤、その他点眼剤の製造に通常使用される成分を加えることができる。

(作用)

本発明のメイラード反応阻害剤は、メイラード反応におけるタンパク質分子間架機形成の直接の原因物質たるアマドリ転移生成物の生成自体を阻害するので、種々の糖尿病合併症、例えば冠動脈性心疾患、抹消循環障害、脳血管障害、神経症、腎症、助脈硬化、関節硬化症、白内障及び網膜を又は老化により引き起こされる同種の疾患例えばアテローム性動脈硬化症、冠動脈性心疾患、脳血管障害、老人性白内障等の治療又は予防に用いられる。

(実験例)

本発明のメイラード反応阻害剤の効果は下記の 通りの実験により確認した。

(実験方法)

牛血清アルブミン(No. A-8022:シグマ社)(以下「BSA」と略記する。)及びpH7. 3の50mMリン酸級断液及び表1に示す各試験試料及びアミノグアニジンを用いて下記の通りのサンブル溶液を無菌的に調製し、37℃で4週間保存

し、非酵素的グリコシル化の進行に伴って生成す るフロシンを Schleicher 等の方法 [E. Schleicher et ai., J. Clin. Biochem., 19: p.81-87 (1981)] に準じて高速液体クロマトグラフィーに より定量した。すなわち、反応後のサンブルを透 折後、各1mlを凍結乾燥し、6N塩酸1mlを 加えて100℃で20時間加水分解を行い、塩酸 を留去した後、水1mlを加えて0. 45μmの フイルターにて濾過し、高速液体クロマトグラフ ィー用の試料とした。 カラムにはODS-120 T(東ソー)を、溶離液には7mMのリン酸溶液 を用い、検出被長280 n m 及び254 n m に て の吸収ピークの比が3.9:1であるピークをフ ロシンのピークとした。

(リン酸緩衝液中の組成)

(正常群): BSA 20mg/mi

(対照群): BSA 20mg/ml+ブドゥ糖

5 0 m M

(被験群): BSA 20mg/ml+ブドゥ哲

50mM+試料

パイカリン	31.2
Tミノグアニジン	8. 0

【実施例】

本発明のメイラード反応阻害剤の製剤実施例を 示す。

(実施例1) 内服錠

下記成分を1錠分として常法により製造する。 必要に応じ範衣を施す。

エキスA		5	0	m	ŧ
乳糖	8	0	m	g	
コーンスターチ	1	7	m	g	
ステアリン酸マグネシウム		3	m	R	

(実施例2) 内服錠

下記成分を1錠分として常法により製造する。

- 試料濃度:エキスA; 2 mg/ml

バイカリン: 5 mM

アミノグアニジン: 5 m M

各群のサンプルのフロシン定量結果より、次の 式を用いて各被験物質のフロシン生成阻害率を算 出した。

阻害率(%)=(c-d)÷(c-n)×100

但し、c:対照群のフロシンのピーク面積

d:被験群のフロシンのピーク面積

n:正常群のフロシンのピーク面積

(結果)

次の表1に示すとおり、エキスAおよびパイカ リンにはメイラード反応の公知の阻害剤たるアミ ノグアニジンに較べてそれぞれ着しく強い阻害効 異が認められた。

表 1

被験物質	阻害率(%)
x + x A	5 3 . 4

必要に応じ額衣を施す。

パイカリン	1	0	0	m	g
コーンスターチ		9	0	m	g
乳糖		3	0	m	8
tl" 0497° 01° #2#0-2		2	5	m	g
ステアリン酸マグネシウム			5	m	R

(実施例3) カプセル剤

下記成分を常法に従って混和し、腹粒状とした ものをカプセルに各1個100mg充塡する。

9 1 2	0.	5 m s
結晶セルロース	2 4	m g
乳糖	2 0	m g
コーンスターチ	4 5	m g
エキスA	1 0	m g

ステアリン酸マグネシウム 0,5 mg

(実施例4) 点眼剂

下記の成分を常法により混合推辞して懸濁液と し、加熱滅菌の後容器に無菌充塡して製する。

リン酸二水素ナトリウム

全 重 pH6.5 100mg

(実施例5) 点眼剤

下記成分を常法により混合して溶液とし、無菌 濾過して容器に充塡して点眼剤とする。

パイカリン 0. 3 g 塩化ナトリウム 0. 3 g マンニトール 0. 2 g 酢酸ナトリウム 0. 2 g エデト酸ナトリウム 0. 02g ポリソルベート80 0. 1 g 0. 2 g クロロブタノール 0.2g 亜硫酸ナトリウム

滅菌精製水 適量

IN NaOH

全 量 pH 6.5 100mi

特許出顧人 千寿製業株式会社

WEST

Generate Collection

L34: Entry 10 of 11

File: DWPI

Print !

Oct 28, 1991

DERWENT-ACC-NO: 1991-358398

DERWENT-WEEK: 199149

COPYRIGHT 2003 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Maillard reaction inhibitors contg. flavonoid(s) - from Scutellariae radix or baicalein, useful in treating diabetes and age-related diseases, e.g. coronary heart disease, etc.

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE

CODE

SENJU PHARM CO

SENP

PRIORITY-DATA: 1990JP-0034916 (February 15, 1990)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

PUB-DATE

LANGUAGE

PAGES MAIN-IPC

JP 03240725 A

October 28, 1991

000

00

APPLICATION-DATA:

PUB-NO

APPL-DATE

APPL-NO

DESCRIPTOR

JP 03240725A

February 15, 1990

1990JP-0034916

INT-CL (IPC): A61K 31/35; A61K 35/78; C07D 311/30

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 03240725A

BASIC-ABSTRACT:

Maillard reaction inhibitors contain flavonoids from Scutellariae radix or baicalein.

Specifically the drug is prepd. by immersion of Scutellariae radix in a mixt. of water and (m) ethanol at a rate of 20-30 pts. wt. to 70-80 pts. wt., heating at 40-60 deg.C and sedimentation by reducing the concn. of alcohol to below 25 w/v.

USE/ADVANTAGE - Used for treatment and prevention of <u>diabetes</u>-associated complications and age-related diseases such as coronary heart diseases, cerebrovascular diseases and cataract.

In an example, a tablet comprises 100 mg. of baicalein, 90 mg. of corn starch, 30 mg. of lactose, 25 mg. of hydroxypropyl cellulose and 5 mg. of Mg stearatem.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: MAILLARD REACT INHIBIT CONTAIN FLAVONOID RADIX BAICALEIN USEFUL TREAT DIABETES AGE RELATED DISEASE CORONARY HEART DISEASE

DERWENT-CLASS: A96 B02

CPI-CODES: A12-V01; B06-A01; B12-F01; B12-H05; B12-L04;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M2 *01*
Fragmentation Code
D013 D024 D120 G010 G100 H4 H403 H443 H8 J5
J521 M1 M113 M280 M320 M412 M511 M520 M531 M540
M781 M903 M904 P448 P520 P522 P922 R038
Specfic Compounds
07938U

POLYMER-MULTIPUNCH-CODES-AND-KEY-SERIALS:

Key Serials: 0231 3201 1989 2766

Multipunch Codes: 014 04- 231 240 252 259 525 55& 645

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: C1991-154595

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.